

AI

**Vegetal waste composition from oil production stable during storage and transport**

**Patent number:** EP1035091  
**Publication date:** 2000-09-13  
**Inventor:** MARTINS DIAS SUSETE PROF DR [PT]; MAGGIOLLY NOVAIS JULIO PROF [PT]; BRUEGGEMANN HELMUT DR [DE]  
**Applicant:** STOCKHAUSEN CHEM FAB GMBH [DE]  
**Classification:**  
- **international:** C05F5/00; C05G1/00  
- **european:** C05F5/00B; C05G1/00  
**Application number:** EP19990104546 19990308  
**Priority number(s):** EP19990104546 19990308

**Cited documents:**

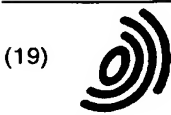
	GB1529934
	DE4418818
	DE4206856
	US5712316
	WO9605145

**Abstract of EP1035091**

A mixture containing an optionally comminuted plant residue originating from oil production, one or more polymerisates which absorb water and/or aqueous liquids (and optionally water), is new. An Independent claim is also included for the production of the mixture.

---

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



(11)

**EP 1 035 091 A1**

AI

(12)

**EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(43) Veröffentlichungstag:  
13.09.2000 Patentblatt 2000/37

(51) Int Cl.7: **C05F 5/00, C05G 1/00**

(21) Anmeldenummer: **99104546.9**

(22) Anmeldetag: **08.03.1999**

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
**AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU  
MC NL PT SE**  
Benannte Erstreckungsstaaten:  
**AL LT LV MK RO SI**

(71) Anmelder: **STOCKHAUSEN GmbH & CO. KG**  
**47805 Krefeld (DE)**

(72) Erfinder:  
• **Martins Dias, Susete Prof. Dr. Inst.Superior Téc.**  
**Av. Rovisco Pais 1049-001 Lisboa (PT)**

• **Maggiolly Novais, Julio Prof. Inst.Superior Téc.**  
**Av. Rovisco Pais 1049-001 Lisboa (PT)**  
• **Brüggemann, Helmut Dr.**  
**47829 Krefeld (DE)**

(74) Vertreter: **Wolff, Felix, Dr. et al**  
**Kutzenberger & Wolff**  
**Theodor-Heuss-Ring 23**  
**50668 Köln (DE)**

(54) **Lager- und transportfähige pflanzliche Rückstände aus der Ölgewinnung**

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft eine lager- und transportfähige und gegebenenfalls verwertbare Mischung, enthaltend aus der Ölgewinnung stammende,

gegebenenfalls zerkleinerte, pflanzliche Rückstände, mindestens ein Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierendes Polymerisat und gegebenenfalls Wasser.

EP 1 035 091 A1

## Beschreibung

[0001] Die Erfindung betrifft eine lager- und transportfähige und gegebenenfalls verwertbare Mischung enthaltend aus der Ölgewinnung stammende pflanzliche Rückstände und mindestens ein Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierendes Polymerisat. Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung der Mischung und deren Verwendung.

[0002] Bei der industriellen Gewinnung von Öl aus pflanzlichem Material fallen in großer Menge pflanzliche Rückstände an, die sich hinsichtlich ihrer weiteren Verwendung beziehungsweise bei der Entsorgung als problematisch erweisen. Diese Entsorgung wird insbesondere dadurch erschwert, daß die Verarbeitung des pflanzlichen Materials vielfach unter Zusatz von Wasser erfolgt, so daß die stark zerkleinerten, weitgehend aufgeschlossenen, pflanzlichen Rückstände als wässriges Gemisch vorliegen, das aufgrund seines inhomogenen fest-flüssig Zustandes und des oftmals beginnenden biologischen Abbaus nur schwierig zu handhaben; d.h. zu transportieren, zu lagern oder anderweitig zu verarbeiten ist.

[0003] Solche Gemische fallen beispielsweise bei der Gewinnung von Palmöl oder Olivenöl an. Über die Eigenschaften von Olivenrückständen, deren bisher bekannte Nutzungsmöglichkeiten und Deponierung wird von M. Hamdi in Bioprocess Engineering 8 (1993) 209 - 214 sowie von Angel Garcia-Ortiz Rodriguez et al. in Com. I + D Agroalimentaria 17/95 berichtet. Sowohl wegen des suspensionsartigen Zustands als auch wegen des rasch einsetzenden gährungsartigen biologischen Abbaus sind diese Rückstände nur kostenaufwendig und unter starker Belastung der Umwelt zu transportieren bzw. zu lagern.

[0004] Die Möglichkeit, diese Rückstände als Düngemittel zu nutzen, ist wegen der sich beim biologischen Abbau ausbildenden phytotoxischen Effekte nach J. Cegarra et al., Internat. biodeterioration & biodegradation (1996) 193-203 nur für frische Materialien oder in Abmischung mit anderen Pflanzenabfällen gegeben.

[0005] Es bestand daher die Aufgabe, pflanzliche Rückstände aus der Ölgewinnung lager- und transportfähig und gegebenenfalls verwertbar zu machen.

[0006] Die Aufgabe wird erfindungsgemäß durch die Bereitstellung einer lager- und transportfähigen und gegebenenfalls verwertbaren Mischung gelöst, die aus der Ölgewinnung stammende, gegebenenfalls zerkleinerte, pflanzliche Rückstände, mindestens ein Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierendes Polymerisat und gegebenenfalls Wasser enthält.

[0007] Transportfähig im Sinne der Erfindung bedeutet, daß der erfindungsgemäßen Mischung trotz der bei einem Transport auftretenden Erschütterungen keine bzw. nahezu keine Flüssigkeit austritt. Lagerfähig im Sinne der Erfindung bedeutet, daß sich die erfindungsgemäße Mischung über einen Zeitraum von mehreren Wochen nicht oder nur unwesentlich biologisch zersetzt.

[0008] Die erfindungsgemäße Mischung kann gegebenenfalls Wasser enthalten. Dieses Wasser kann Prozeßwasser, das dem pflanzlichen Material zur Gewinnung des Öls zugegeben wurde, Zellflüssigkeit, die aus den Zellen ausgetreten ist oder deren Mischung sein.

[0009] Die pflanzlichen Rückstände sind gegebenenfalls zerkleinerte Wurzeln, Stiele, Blüten, Blätter und/oder vorzugsweise Früchte von Pflanzen, denen Öl entzogen worden ist. Vorzugsweise stammen die pflanzlichen Rückstände von Palmfrüchten, Avocados oder besonders bevorzugt von Oliven.

[0010] Erfindungsgemäß enthält die erfindungsgemäße Mischung neben den aus der Ölgewinnung stammenden pflanzlichen Rückständen mindestens ein Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten wasserabsorbierendes Polymerisat. Durch den Zusatz dieser Polymerisate zu dem pflanzlichen Rückständen und dem gegebenenfalls vorhandenen Wasser entsteht überraschender Weise eine teigähnliche, schnelltrocknende feste Masse.

[0011] Weiterhin ist überraschend, daß ein biologischer Abbau der pflanzlichen Rückstände nach Zugabe des Polymerisates nicht einsetzt oder zwischenzeitlich unterbrochen wird, so daß die Belastung der Umwelt durch schädliche Abbauprodukte und insbesondere belästigende Gerüche nicht erfolgt oder stark vermindert ist und insbesondere die weitere Verwendung dieser erfindungsgemäßen Mischung nicht eingeschränkt ist.

[0012] Wasser und wässrige Flüssigkeiten absorbierende Polymerisate im Sinne der Erfindung sind alle Polymerisate, die als Superabsorber bezeichnet werden und zuletzt von A.T. Graham und F.L. Budeholz bei 7. Wiley & Sons, N.Y., 1998, S. 7 bis 17, beschrieben werden.

[0013] Vorzugsweise sind die Polymerisate, aus

a. 55 - 99,9 Gew.% mindestens eines ethylenisch ungesättigten, polymerisierbaren, Säuregruppen enthaltenden Monomeren, das zu mindestens 25 Mol% als Salz vorliegt,

b. 0 - 40 Gew.% eines weiteren, ethylenisch ungesättigten, mit dem Monomeren nach a) copolymerisierbaren Monomeren,

c. 0,01 - 5,0 Gew.% mindestens eines Vernetzungsmittels und

d. 0 - 30 Gew.% eines wasserlöslichen Polymeren,

aufgebaut, wobei die Summe der Komponenten a) - d) immer 100 Gew.% ergibt.

[0014] Die Polymerisate können weiterhin durch nachträgliche Oberflächenbehandlung, beispielsweise nach dem in DE 40 20 780 C1 angegebenen Verfahren, zusätzlich vernetzt sein. Die DE 40 20 780 C1 wird hiermit als Referenz eingeführt und gilt somit als Teil der Offenbarung.

[0015] Ebenfalls bevorzugt sind Polymerisate, die nach den in DE 44 18 818 C2 und DE 42 06 856 C2 angegebenen Verfahren hergestellt werden. Diese Polymerisate sind durch ein hohes Aufnahmevermögen für Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten und durch eine gleichmäßige und hohe Aufnahmegeschwindigkeit und Verteilung auch unter Druckbelastung gekennzeichnet und bekannt. Die DE 44 18 818 C2 und DE 42 06 856 C2 werden hiermit als Referenz eingeführt und gelten somit als Teil der Offenbarung.

[0016] Erfindungsgemäß können Gemische verschiedener, Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierender Polymerisate eingesetzt werden.

[0017] Bevorzugt enthält die erfindungsgemäße Mischung zusätzlich natürliche und/oder modifizierte Polysaccharide. Solche natürlichen und/oder modifizierten Polysaccharide sind Cellulose, Stärke, Celluloseether, wie Carboxymethylcellulose, Methylcellulose, Methylhydroxyalkylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Ethylcellulose, Ethylhydroxyethylcellulose, Hydroxypropylcellulose sowie Carboxymethylhydroxyethylcellulose und/oder oxydierte, anionische Stärken und anionische Stärkeether.

[0018] Die erfindungsgemäße Mischung wird vorteilhafterweise hergestellt, indem die aus der Ölgewinnung stammenden, gegebenenfalls zerkleinerten, pflanzlichen Rückstände und das gegebenenfalls vorhandene Wasser mit mindestens einem Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierenden Polymerisat versetzt werden. Dieses erfindungsgemäße Verfahren ist deshalb ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

[0019] Vorzugsweise werden die Polymerisate als Pulver mit einer Kornverteilung im Bereich von 10 - 10 000 µm, vorzugsweise im Bereich von 10 - 5 000 µm und besonders bevorzugt im Bereich von 10 - 3 500 µm, insbesondere als Polymerfeinteile, und/oder als Wasser-in-Öl-Dispersion zugesetzt. Besonders geeignet sind auch Polymerisate mit einer Körnung kleiner als 200 µm, ganz besonders geeignet Polymerisat-Teilchen mit einer Kornverteilung zwischen 10 und 150 µm.

[0020] Die Zugabe des Polymerisats erfolgt in einer solchen Menge, daß die erfindungsgemäße Mischung als feste bzw. schnittfeste Masse vorliegt. Ebenfalls bevorzugt erfolgt die Zugabe des Polymerisats in einer Menge, daß die erfindungsgemäße Mischung nach einer Zeit von max. 15 Minuten als pastöse, schnell trocknende Masse, besonders bevorzugt jedoch als krümeliger Feststoff vorliegt. Vorzugsweise erfolgt die Zugabe des Polymerisates in einer Menge von 0,1 - 10,0 Gew.%, besonders bevorzugt 0,2 - 5,0 Gew.% und ganz besonders bevorzugt im Bereich von 0,25 - 2,5 Gew.%, bezogen auf das Gemisch aus pflanzlichem Rückstand und gegebenenfalls vorhandenem Wasser.

[0021] Sofern das pflanzliche Material zerkleinert wird, erfolgt der Zusatz des Polymerisats vorzugsweise während dieser Zerkleinerung. Ebenfalls bevorzugt wird das Polymerisat vor, während und/oder nach der Abtrennung des Öls aus dem pflanzlichen Material zugegeben. Die Zugabe kann auch in Teilmengen und an unterschiedlichen Orten des Herstellungsprozesses erfolgen. Vorteilhaft wird das Polymerisat während der Schneckenförderung dem pflanzlichen Rückstand zugesetzt, mit der die pflanzlichen Rückstände aus der Ölgewinnungsanlage transportiert werden.

[0022] Die erfindungsgemäße Mischung kann als Bodenverbesserungs- und/oder Düngemittel oder als Komponente in Düngemitteln sowie als künstliches Bodensubstrat zur Pflanzenzucht eingesetzt werden, da sie Kaliumsalze und Phosphate in beträchtlicher Menge enthält.

[0023] Die erfindungsgemäße Mischung kann außerdem problemlos deponiert oder verbrannt werden.

[0024] Die erfindungsgemäße Mischung ist weiterhin als Zwischenprodukt zur Gewinnung anderer Inhaltsstoffe oder Pflanzenbestandteile, beispielsweise durch Extraktion mit organischen, wassermischbaren und/oder wasserunlöslichen Lösungsmitteln, wie n- und/oder iso-Alkanole, wie Methanol, Ethanol und Isopropylalkohol, flüssige n- und/oder iso Alkane und aromatische Kohlenwasserstoffe, wie n-Hexan, Cyclohexan oder Benzol, oder durch Wasserdampfdestillation geeignet. Solche Inhaltsstoffe sind beispielsweise phenolische Verbindungen, wie Tyrosol, Hydroxytyrosol, Oleoeuropein, Kaffeesäure, Vanillinsäure, Syringasäure, p-Cumarin, o-Cumarin, Protocatechusäure, p-Hydroxybenzoesäure, Homovanillinsäure.

[0025] Weiterhin dienen die erfindungsgemäße Mischung als Rohstoff zur Gewinnung anderer Produkte, wie Polysaccharide, beispielsweise zur Herstellung von Xanthan gum.

[0026] Die oben genannten Verwendungen sind deshalb ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

[0027] Die Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele erläutert, ohne den allgemeinen Erfindungsgedanken einzuschränken.

#### Beispiel 1:

[0028] Bei der Herstellung von Olivenöl nach dem kontinuierlichen 2-Phasen-Prozeß werden nach Abtrennung der

## EP 1 035 091 A1

Ölphase in 200 g des anfallenden, frischen pflanzlichen Rückstands 10 g eines Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierendes Polymerisat mit der Bezeichnung Stockosorb 410 der Firma Stockhausen GmbH & Co. KG, D-47805 Krefeld in einem Becherglas mit einem Glasstab eingerührt. Nach 2 Minuten ist die erfindungsgemäße Mischung ein krümeliger Feststoff.

### Beispiel 2:

[0029] Der Feststoff gemäß Beispiel 1 wird 3 Wochen in einem Becherglas gelagert. Zum Vergleich wird 200 g des frischen, in gleicher Weise angefallenen pflanzlichen Rückstands, der eine Säurezahl von  $SZ = 2$  aufweist, ebenfalls in einem offenen Becherglas bei Temperaturen im Bereich von  $20 - 25^{\circ}\text{C}$  gelagert. Im Vergleichsversuch kann eine Zersetzung des pflanzlichen Rückstandes durch den dafür charakteristischen Geruch nachgewiesen werden. Die Säurezahl des teilweise zersetzten Rückstands beträgt  $SZ = 6$ . Der mit Stockosorb behandelte Abfall zeigt diese Zersetzung nicht. Er trocknet vielmehr ab.

### Beispiel 3:

[0030] Bei der Herstellung von Olivenöl bei dem 3-Phasen-Prozeß werden nach Abtrennung der Ölphase in 200 g des flüssigen Rückstandes 10 g Stockosorb 410 in einem Becherglas mit einem Glasstab eingerührt. Nach 2 Minuten ist die erfindungsgemäße Mischung ein fester, krümeliger Stoff.

### Beispiel 4:

[0031] Beispiel 1 wird wiederholt, jedoch werden 20 g des gleichen Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierenden Polymerisates eingesetzt. Es entsteht eine feste, krümlige Masse. Die Masse zerfällt beim Ausschütten aus dem Becherglas in einzelne, separate Partikel.

### Beispiel 5:

[0032] Beispiel 1 wird wiederholt, jedoch wird statt des Olivenölrückstands ein pflanzlicher Rückstand aus der Palmkernöl-Herstellung verwendet. Es wird nach 2 min ein fester, krümeliger Rückstand erhalten.

### Beispiel 6:

[0033] Bei der Herstellung von Olivenöl wird der pflanzliche Rückstand mittels Schneckenförderung aus der Anlage heraus transportiert. Am Anfang der Transportschnecke wird ein Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierendes Polymerisat mit der Bezeichnung FavorPac der Firma Stockhausen GmbH & Co. KG in einer Menge von 1%, bezogen auf den pflanzlichen Rückstand aus der Olivenöl-Gewinnung, zudosiert. Die am Ende der Schnecke nach einer Verweilzeit von 1,5 min austretende erfindungsgemäße Mischung ist von deutlich festerer Konsistenz als die ursprünglichen pflanzlichen Rückstände aus der Olivenöl-Gewinnung. Beim weiteren Lagern entsteht nach 15 min eine teigartige, schnittfeste Masse, die schnell abtrocknet.

### Beispiel 7:

[0034] Beispiel 6 wird wiederholt, jedoch wird als Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierendes Polymerisat ein Polymerisat gemäß Beispiel 3 der DE 42 06 856 zugesetzt. Als Ergebnis wird eine feste Masse erhalten, die schnell abtrocknet. Das Ergebnis ist vergleichbar zum Beispiel 6.

### Beispiel 8:

[0035] Pflanzenerde wird mit den gelagerten Produkten aus Beispiel 2 so gemischt, daß der Anteil des Produktes 2 Gew.-% bezogen auf die Erde beträgt. Anschließend werden in diese Mischung Tomatenpflanzen gepflanzt. Die in die Erde eingearbeitete erfindungsgemäße Mischung beeinflusst das Wachstum der Tomatenpflanzen positiv. Ein parallel durchgeführter Vergleichsversuch mit den unbehandelten, gegorenen, pflanzlichen Rückständen aus der Olivenöl-Gewinnung zeigt ein vermindertes Wachstum der Pflanzen.

### Beispiel 9:

[0036] Die Produkte aus Beispiel 2 werden nach der beschriebenen Lagerung mit n-Hexan extrahiert. Eine Dünnschicht-

schichtchromatographische Untersuchung zeigt, daß sich signifikant andere Extrakte bei der erfindungsgemäßen Mischung ergeben als bei dem unbehandelten pflanzlichen Rückständen aus der Olivenöl-Gewinnung.

**Beispiel 10:**

[0037] In einem Hexler (Firma Moulinex) werden Oliven zerkleinert und anschließend mit 1.5 Gew.-% eines Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierendem Polymerisates mit der Bezeichnung Favor SXM 100 der Firma Stockhausen GmbH & Co. KG versetzt. Die ausgetretene wässrige Zellflüssigkeit wird von dem Polymerisat gebunden, das Olivenöl scheidet sich überwiegend an der Oberfläche des Absorbers ab.

**Beispiel 11:**

[0038] 200 g des pflanzlichen Rückstands aus einer Olivenöl-Gewinnung (vgl. Beispiel 1) wird mit 0.5 g eines Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierendem Polymerisat mit der Bezeichnung Favor 990 der Firma Stockhausen GmbH & Co. KG versetzt. Nach 30 Minuten ist die Konsistenz der erfindungsgemäßen Mischung deutlich verfestigt; selbst unter Druck läßt sich Wasser nur schwer auspressen.

**Beispiel 12**

[0039] Zu einem nach der Extraktion anfallenden ca. 75 Gew.-% Wasser enthaltenden, inhomogenen pflanzlichen Rückstand, bestehend aus einer wässrigen Phase und Olivenfrucht und -kernanteilen, wurden 0,4 - 0,5 Gew.%, bezogen auf den Rückstand, eines Wasser- und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierenden Polymerisats zugesetzt.

[0040] Als Wasser- und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierendes Polymerisat werden verschiedene Produkte mit den Bezeichnungen Stokosorb 400 F, Produkt T-5066 und Cabloc der Stockhausen GmbH & Co. KG verwendet. Nach 20 Minuten ist jeweils ein fester, gelartiger, krümeliger Stoff entstanden (Stufe I), der an der Luft bei Raumtemperatur 2 Tage getrocknet wird.

[0041] Zu diesem getrockneten Rückstand wird erneut eine Menge des unbehandelten Rückstands so zugegeben, daß wiederum eine Mischung mit fester Konsistenz gebildet wird (Stufe II).

[0042] Die Zugabemengen der Polymerisate sind in der Tabelle 1 zusammengefaßt:

Produkt	Stokosorb 400 F	Cabloc	Produkt T 5066
	Zugabemenge in kg/t		
Stufe I	4,4	4,5	5,0
Stufe II	2,0	1,5	2,2

[0043] Der Polymerisatanteil in der Endmischung liegt im Bereich von 0,15 bis 0,22 Gew.%, bezogen auf die Mischung.

**Beispiel 13**

[0044] Der in Beispiel 12 verwendete Rückstand wird mit einer überschüssigen Menge eines Wasser- und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierenden Polymerisats im Bereich von 0,75 bis 0,80 Gew.%, bezogen auf den Rückstand, versetzt (Stufe I). Ohne die Mischung zu trocknen, wird eine weitere Menge des Rückstand zugesetzt, wobei wiederum eine Mischung mit fester Konsistenz (Stufe II) gebildet wird.

[0045] Die Zugabemengen der Polymerisate sind in der Tabelle 2 zusammengefaßt:

Produkt	Stokosorb 400 F	Cabloc	Produkt T 5066
	Zugabemenge in kg/t		
Stufe I	7,5	7,5	8,0
Stufe II	2,5	3,3	4,4

[0046] Bei Polymerisatkonzentration im Bereich von 0,25 - 0,44 Gew.%, bezogen auf die Mischung, wird eine gelartige, feste Konsistenz des Rückstandes erreicht.

**Beispiel 14**

**[0047]** Zu 100 g der Rückstandssuspension des kontinuierlichen 2-Phasen Extraktionsprozesses werden 2 g des Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierenden Polymerisats Produkt T 5066 der Firma Stockhausen GmbH & Co.KG zugesetzt. Die Mischung wird mit Hexan extrahiert, wobei eine Ölabtrennung mit einer Ausbeute von 70 Gew. % erreicht wird.

**Patentansprüche**

1. Lager- und transportfähige und gegebenenfalls verwertbare Mischung, enthaltend aus der Ölgewinnung stammende, gegebenenfalls zerkleinerte, pflanzliche Rückstände, mindestens ein Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierendes Polymerisat und gegebenenfalls Wasser.
2. Mischung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Polymerisat aus:
  - a. 55 - 99,9 Gew.% mindestens eines ethylenisch ungesättigten, polymerisierbaren, Säuregruppen enthaltenden Monomeren, das zu mindestens 25 Mol% als Salz vorliegt,
  - b. 0 - 40 Gew.% eines weiteren, ethylenisch ungesättigten, mit dem Monomeren nach a) copolymerisierbaren Monomeren,
  - c. 0,01 - 5,0 Gew.% mindestens eines Vernetzungsmittels und
  - d. 0 - 30 Gew.% eines wasserlöslichen Polymeren,aufgebaut ist, wobei die Summe der Komponenten a) - d) immer 100 Gew.% ergibt.
3. Mischung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich natürliche und/oder modifizierte Polysaccharide, vorzugsweise Cellulose, Stärke, Celluloseether, vorzugsweise Carboxymethylcellulose, Methylcellulose, Methylhydroxyalkylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Ethylcellulose, Ethylhydroxyethylcellulose, Hydroxypropylcellulose sowie Carboxymethylhydroxyethylcellulose und/oder oxydierte, anionische Stärke und/oder anionische Stärkeether enthält.
4. Mischung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß der pflanzliche Rückstand von Palmfrüchten, Avocados oder vorzugsweise Oliven stammt.
5. Verfahren zur Herstellung einer lager- und transportfähigen und gegebenenfalls verwertbaren Mischung, dadurch gekennzeichnet, daß aus der Ölgewinnung stammende, gegebenenfalls zerkleinerte, pflanzliche Rückstände und gegebenenfalls Wasser mit mindestens einem Wasser und/oder wässrige Flüssigkeiten absorbierenden Polymerisat versetzt werden.
6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Zusatz des Polymerisats während der Zerkleinerung des pflanzlichen Materials, vor, während und/oder vorzugsweise nach der Abtrennung des Öls erfolgt.
7. Verfahren nach Anspruch 5 oder 6 dadurch gekennzeichnet, daß das Polymerisat aus:
  - a. 55 - 99,9 Gew.% mindestens eines ethylenisch ungesättigten, polymerisierbaren, Säuregruppen enthaltenden Monomeren, das zu mindestens 25 Mol% als Salz vorliegt,
  - b. 0 - 40 Gew.% eines weiteren, ethylenisch ungesättigten, mit dem Monomeren nach a) copolymerisierbaren Monomeren,
  - c. 0,01 - 5,0 Gew.% mindestens eines Vernetzungsmittels und
  - d. 0 - 30 Gew.% eines wasserlöslichen Polymeren,aufgebaut ist, wobei die Summe der Komponenten a) - d) immer 100 Gew.% ergibt.

## EP 1 035 091 A1

8. Verfahren nach einem Ansprüche 5 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß das Polymerisats in einer Menge von 0,1 - 10,0 Gew.%, vorzugsweise von 0,2 - 5,0 Gew.% und besonders bevorzugt von 0,25 - 2,50 Gew.%, bezogen auf das Gemisch aus pflanzlichen Rückständen und gegebenenfalls Wasser zugegeben wird.

5 9. Verfahren nach einem der Ansprüche 5 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Polymerisat vorzugsweise als Pulver mit einer Kornverteilung im Bereich von 10 - 10 000 µm, vorzugsweise im Bereich von 10 - 5 000 µm und besonders bevorzugt im Bereich von 10 - 3 500 µm und/oder als Wasser-in-Öl-Dispersion zugesetzt wird.

10 10. Verfahren nach einem der Ansprüche 5 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich natürliche und/oder modifizierte Polysaccharide, vorzugsweise Cellulose, Stärke, Celluloseether, vorzugsweise Carboxymethylcellulose, Methylcellulose, Methylhydroxyalkylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Ethylcellulose, Ethylhydroxyethylcellulose, Hydroxypropylcellulose sowie Carboxymethylhydroxyethylcellulose und/oder oxydierte, anionische Stärke und/oder anionische Stärkeether zugegeben werden.

15 11. Verwendung der Mischung nach einem der Ansprüche 1-4 als Deponiegut oder als Verbrennungszusatz.

12. Verwendung der Mischung nach einem der Ansprüche 1-4 als Bodenverbesserungs- und/oder Düngemittel oder als Komponente in Düngemitteln oder als Bodensubstrat.

20 13. Verwendung der Mischung nach einem der Ansprüchen 1-4 zur Gewinnung eines weiteren Inhaltsstoffes aus dem pflanzlichen Rückstand, vorzugsweise durch Extraktion vorzugsweise mit organischen, wassermischbaren und/oder wasserunlöslichen Lösungsmitteln und/oder durch Wasserdampfdestillation.

25 14. Verwendung der Mischung nach einem der Ansprüchen 13 zur Gewinnung von polyphenolischen Verbindungen.

15 15. Verwendung der Mischung nach einem der Ansprüchen 1-4 als Rohstoff bei der Herstellung von Polysacchariden, vorzugsweise zur Herstellung von Xanthan gum.

30

35

40

45

50

55





Europäisches  
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 99 10 4546

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG
X	GB 1 529 934 A (ICI LTD) 25. Oktober 1978 (1978-10-25) * Ansprüche * * Seite 1 * * Seite 2, Zeile 49 - Zeile 51 *	1, 4-6, 11, 12	C05F5/00 C05G1/00
D,A	DE 44 18 818 A (STOCKHAUSEN CHEM FAB GMBH) 12. Januar 1995 (1995-01-12) * Ansprüche * * Seite 3, Zeile 28 - Seite 5, Zeile 27 *	1-15	
D,A	DE 42 06 856 A (STOCKHAUSEN CHEM FAB GMBH) 9. September 1993 (1993-09-09) * Ansprüche * * Seite 3, Zeile 9 - Seite 6, Zeile 55 *	1-15	
A	US 5 712 316 A (DAHMEN KURT ET AL) 27. Januar 1998 (1998-01-27) * Ansprüche * * Spalte 3, Zeile 16 - Spalte 6, Zeile 35 *	1-14	
A	WO 96 05145 A (VODNI STAVBY PRAHA) 22. Februar 1996 (1996-02-22) * Beispiel * * Ansprüche *	1-12	C05F C05G
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE
Recherchenort <b>DEN HAAG</b>		Abschlußdatum der Recherche <b>4. August 1999</b>	Prüfer <b>RODRIGUEZ FONTAO, M</b>
<p>KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</p> <p>X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet  Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie  A : technologischer Hintergrund  O : mündliche Offenbarung  P : Zwischenliteratur</p> <p>T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze  E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist  D : in der Anmeldung angeführtes Dokument  L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument  &amp; : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument</p>			

EPO FORM 1503 (01/92) (P4/C03)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT  
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 99 10 4546

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentedokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am  
Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

04-08-1999

Im Recherchenbericht angeführtes Patentedokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
GB 1529934	A	25-10-1978	BR	7706400 A	06-06-1978
DE 4418818	A	12-01-1995	AT	157674 T	15-09-1997
			AU	683291 B	06-11-1997
			AU	7383894 A	06-02-1995
			BR	9406938 A	10-09-1996
			CA	2166779 A	19-01-1995
			DE	59403981 D	09-10-1997
			WO	9502002 A	19-01-1995
			EP	0707603 A	24-04-1996
			ES	2087840 T	01-08-1996
			FI	960083 A	08-01-1996
			GR	96300041 T	31-08-1996
			HU	74317 A,B	30-12-1996
			IL	110134 A	15-07-1998
			JP	2849617 B	20-01-1999
			JP	8509521 T	08-10-1996
			US	5712316 A	27-01-1998
DE 4206856	A	09-09-1993	KEINE		
US 5712316	A	27-01-1998	DE	4418818 A	12-01-1995
			AT	157674 T	15-09-1997
			AU	683291 B	06-11-1997
			AU	7383894 A	06-02-1995
			BR	9406938 A	10-09-1996
			CA	2166779 A	19-01-1995
			DE	59403981 D	09-10-1997
			WO	9502002 A	19-01-1995
			EP	0707603 A	24-04-1996
			ES	2087840 T	01-08-1996
			FI	960083 A	08-01-1996
			GR	96300041 T	31-08-1996
			HU	74317 A,B	30-12-1996
			IL	110134 A	15-07-1998
			JP	2849617 B	20-01-1999
			JP	8509521 T	08-10-1996
WO 9605145	A	22-02-1996	CZ	9401911 A	17-01-1996
			EP	0722425 A	24-07-1996

EPO FORM P0481

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82